2008-09-18 16:13:47 Page 8/10

BIODEGRADABLE FLOATING FOAM ON WATER SURFACE HAVING HIGH OIL ABSORBABILITY, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND COMPOSITION CONTAINING THE SAME

Publication number: JP2002012504 <---

Publication date: 2002-01-15

Inventor: HOSODA HITOSHI; HIRATA TAKESHI; TANIZAWA KINJI; HISHIKI NORIO;

WADAMORI HIROSHI; KIO SHIGEKI

Applicant: SANKYO CO; NIPPON STARCH REFINING

Application number: JP20010125300 20010424

Priority number(s): JP20010125300 20010424; JP20000129040 20000428

INPADOC patent family: None

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a foam having high oil absorbability, having biodegradability and floating on water surface. SOLUTION: This foam is obtained by adding and mixing 0.1-5 pts. mass of a crosslinking agent to 95.0-99.0 pts. mass of a starch-containing substance and treating with an extruder, has 1-5 times diameter based on the die diameter, 1-20 ml/g bulk specific volume and 0.3-5 times oil absorbability based on the own weight and floats on water over 10 min.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

2008-09-18 16:14:02 Page 9/10

THERMOPLASTIC MOLDING MATERIAL, ITS PRODUCTION, AND MOLDED ARTICLE PRODUCED THEREFROM

Publication number: JP5209090 Publication date: 1993-08-20

Inventor: SCHMID EDUARD DR SC NAT (CH); BUEHLER FRIEDRICH SEVERIN DR R

(CH); SCHULTZE HANS-JOACHIM DR RER N (CH)

Applicant: INVENTA AG

Application number: JP19920176930 19920703 Priority number(s): DE19914122212 19910704

INPADOC patent family: EP0522358

Abstract of corresponding document: EP0522358

The invention relates to a thermoplastic composition comprising starch and extremely highmolecular-weight acrylate copolymers. The invention furthermore relates to a process for the preparation of these compositions, and to their use for the production of mouldings of all types.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



1) Veröffentlichungsnummer: 0 522 358 A2

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMEI DUNG

(1) Anmeldenummer: 92110709.0

(i) Int. Cl.5: C08L 3/00, //(C08L3/00.33:00)

- Anmeldetag: 25.06.92
- (30) Priorität: 04.07.91 DE 4122212
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 13.01.93 Patentblatt 93/02
- (A) Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI NL

- (7) Anmelder: EMS-INVENTA AG Selnaustrasse 16 CH-8001 Zürich(CH)
- Erfinder: Schmid, Eduard, Dr.sc. nat. Valbeuna CH-7402 Bonaduz(CH) Erfinder: Buehler, Friedrich Severin, Dr. rer. nat. Caznerwiese am Bach 8 K CH-7430 ThusIs(CH) Erfinder: Schultze, Hans-Joachim, Dr. rer. nat. Tittwiesenstrasse 11 CH-7000 Chur(CH)
- M Stärke enthaltende thermoplastisch verarbeitbare Masse, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung.
- Die Erfindung betrifft eine thermoplastisch verarbeitbare Masse aus Stärke und extrem hochmolekularen

Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren für die Herstellung dieser Massen sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Formkörpern jeglicher Art.

Die Erfindung betrifft thermoplastisch verarbeitbare, homogene Massen aus Stärke und extrem hochmolekularen Acrylatoolymeren.

Sie betrifft insbesondere homogene Massen aus unmodifizierter oder chemisch modifizierter Stärke.

Sie betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung solcher Massen, sowie deren Verwendung zur Herstel-5 lung von Formkörpern jeglicher Art.

Da Stärke ein makromolekulares pflanzliches Kohlehydrat ist, gibt es Bestrebungen, sie als sogenannein *natülrichen Kunststoff* auf den verschiedensten Gebiden unter Einsatz der bekannten Kunststoffwarbeitungstechniken zur Anwendung zu bringen. Aufgrund ihrer körnigen Struktur müssen native Stärken aber erst aufgeschlossen bzw. destrukturiert werden, bevor sie behrongelstisch verarbeitbar sind.

Dazu wird im allgemeinen eine einen Wassergehalt von 5 bis 18 Gow.-% aufweisende, nativo Stärke unter intensiver Einwirkung von Scherkräften bei 100 bis 200°C extrudiert, wobei Polyhydroxyverbindungen, Aufschlussmittel wie Alkalisalze, wässriger Ammoniak oder Hamstoff und Hamstoffderivate sowie Entformungsmittel zur Verbesserung der späteren Verarbeitbarkeit, wie z.B. Metallstearate, zugesetzt werden.

5 Es ist bekannt, dass aus amylosereichen Stärken oder reiner Amylose leichter thermoplastische Massen zu gewinnen sind. Weiterhin sind die an den OH-Gruppen der Glykoseeinhelten geringfügig derivatisierten, besonders eithoxylierten oder propoxylierten Stärke- oder Amylosemassen lieichter thermoplastisch zu verarbeiten. Gleichzeitig zeigen diese eine bessere Langzeitstabilität, weil die Retrogradationsfähigkeit durch die Derivatischung reduziert ist.

Solche Stärkernassen sind in der DE-OS 1 470 965, GB-PS 965 349 und US-PS 3 117 014 beschrieben.

Verfahren, die eine Stärkemasse mit hohem Wasseranteil unter erhöhtem Druck verarbeiten, werden in EP-0S 0 18 240 und EP-0S 0 327 505 geschützt. Von ausserordentlichem Nachteil sind dabei die Schwundwerte, die bis 50% betragen können.

5 In dem in EP-PS 0 118 240 beschridbenen Prozess, werden sogenannte enterische Polymere, u.a. auch Acrylate oder Methacrylate mit Bülbichen Mokeluargewichten, als Mischungskomponenten genannt, weiche die Resistenz von Kapseln aus solchen hochwasserhaltigen Stärkemischungen gegen die Magensäure verbessern sollen.

Spezieller Nachteil von Stärkemassen mit hohem Wasseranteil sind die hohen Schwundwerte, welche bis zu 50 % betragen können. Diesem Nachteil wird in EP-OS O 327 505 durch Hinzuftigen von Fremdpolymeren mit üblichen Molekulargewichten, wie z.B. Polyettrylen, Polystryot, Polyacrytsäureester, Polymethacrytsäuroester, Polyacetel und olefinischen Copolymeren, wie z.B. Ethylenvinylacetatcopolymeren, Ethylenacrylatcopolymeren und Ethylenvinylalkoholcopolymeren, entgegengewirkt.

Weltere Erschwernisse, die trotz Beachtung der Lehren nach dem Stand der Technik bei der Herstellung und Verarbeitung von Stärkemassen, auch solchen aus derivatisierten oder Hochamylose-Stärkemanteil auftreten, sind die folgenden: Verfärbung ist oft nicht zu vermeiden; die Spritzgussverarbeitung ist schwiedig, weil die Teile schlecht entformen; die Spritzteile weisen Oberflächendefekte auf und neigen zum Kleben, Verzug und Schwund. Werden die Massen im Extrusionsverfahren, z.B. zu Folien verarbeitet, so ist dt eine hohe Oberflächenrauhigkeit und Klebeneigung vorhanden.

Es ist daher Aufgabe der Erfindung, die Nachteile des oben genannten Stands der Technik zu überwinden und eine destrukturierts Stärkemasse zur Verfügung zu stellen, die thermoplastisch einfacher und sicherer verarbeitbar und herstellbar ist. Weiterhin soll ein Verfahren zur Herstellung solcher Massen herstellbare Formkörer bereit gestellt werden.

Diese Aufgabe wird gelöst, durch die thermoplastisch vorarbeitbare Masse mit den Merkmalen des Ansprüchs 1, dem Verlahren zu Ihrer Herstellung gemäss den Ansprüchen 15 und 16 sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Formkörpern gemäss Anspruch 20.

Es wurde gefunden, dass sich eine Stärkemasse besonders gut herstellen und thermoplastisch verarbeiten lässt und dabei Formkörper von besserem Aussehen und von erhöhtem Gebrauchswert or resultieren, wenn diese Masse besteht aus

a) Stärke, die ganz oder teilweise derivatisiert sein kann.

b) 1 - 15 Gew.-%, bezogen auf a) und b), mindestens eines Acrylatcopolymeren mit einem Molekulargewicht von mehr als 0.4 Millionen.

c) 2 - 15 Gew.-%, bezogen auf a) bis d), Gesamtwassergehalt

 d) mindestens 5 Gew.-%, bezogen auf a) bis d), üblichen Additiven für Stärkernassen, wie Weichmacher und Gleitmittel, wobei die Summe von a) bis d) 100 Gew.-% beträgt

und gegebenenfalls zusätzlich

e) Übliche Zusätze für Thermoplastmassen, wie Füllstoffe, Verstärkungsmittel, Stabilisatoren, Schlagzäh-

mittel und Antiflammittel in wirksamen Mengen Antiflammittel in wirksamen Mengen Alternativ besteht erfindungsgemässe Stärkemasse aus

- a) 40 85 Gew.-Teilen Stärke
- b) 1 15 Gew.-Teilen mindestens eines Acrylatcopolymern, bevorzugt mit einem Molekulargewicht von 0.4 bis 5.0 Millionen.
- c) 2 15 Gew.-Teilen Gesamtwassergehalt.

d) 5 - 40 Gew.-Teilen weiteren nach dem Stand der Technik üblichen Additiven für Stärkemassen, wie Welchmacher, Gleitmittel, Harnstoff und/oder Harnstoffderivaten, Proteinen und deren Alkalisalze.

wobei sich die Bestandteile a) bis d) auf 100 Gew.-Teile ergänzen,

10 und gegebenenfalls zusätzlich

e) für Thermoplastmassen übliche Zusätze.

Für orfindungsgemässe Massen verwendele Stärke kann aus beliebigen Stärkequellen stammen; bevorzugt ist Kartoffelstärke, Weizenstärke, Reisstärke, Erbsenstärke und/oder Maisstärke, weiche in nativer oder chemisch modifizierter Form eingesetzt werden kann.

Da jedoch Massen mit einem hohen Gewichtsanteil an verzweigten Polymerketten nur schlecht thermoplastisch umformbar sind, sind Massen mit hohem Anteil an linearen Polymerketten erstrebenswert.

Dies gilt auch für Stärkemassen im allgemeinen sowie für die Masse mit erfindungsgemässer Zusammensetzung. Deshalb sind Stärken mit hohem (linearen) Amylosegehalt vorteilhaft.

Für die Herstellung von einfachen Spritzgussteilen eignen sich aber auch erfindungsgemässe Massen 20 aus destrukturierter Stärke mit einem Amylosegehalt von unter 40 Gew.-%. Jedoch werden Stärken mit höheren Amylosegehalten bevorzugt.

Sowohl die Destrukturierung der nativen Stäfke ist besser als auch die Verarbeitung dieser destrukturierten Stäfke ist in jedem Fall erlinischer und führt zu höherwertigen Spritzugstellen, wenn die erlinfungsgemässe Masse die Komponente b) in einem Anteil von 1-15 Gew.-Teilen bevorzugt 2 bis 10 Gew.-Teilen, 29 besonders bevorzugt 2 bis 6 Gew.-Teilen erhält.

Erfindungsgemässe Massen, die zur Herstellung flächiger Gebilde, wie Blasfolien, Flachfolien, Verbundfolien, Kalanderfolien geeignet sind, wobei insbesondere nachfolgend auch ein Tietziehprozess möglich sein soll, enthalten Stärken mit einem erhöhten lieneren Kettenanteil, d.h. sie besitzen einen Amylosegehalt von mindestens 50 Gew-%, bevorzugt 65 Gew-% und mehr.

Um dabei einen h\u00f6heren \u00edebrauchswert zu erzielen, k\u00f6nnen die St\u00e4rken an den OH-Gruppen der Amylosesequenzen substitutiert sein, was die Retrogradationsneigung reduziert. Hierbei haben sich Substitutionsgrade von 0.03 bis 0,30, bevorzugt 0,04 bis 0,25 besonders bew\u00e4hrt. Die bevorzugten Substituenten sind

worin

- 50 R ein H-Atom oder ein Alkylrest mit 1-18 C-Atomen
 - R' ein Alkylrest mit 1 bis 18 C-Atomen
 - R" eine OH-, OR- oder Polyethergruppe und
 - a eine Methylen-, Ethylen- oder Isopropylengruppe ist Besonders bevorzugt sind Substituenten der Art;

__

45

$$\begin{array}{c} -C_{-}CH_{3} & (1) \\ -C_{-}CH_{3} & (2) \\ -CH_{3}-CH_{5}-CH_{5}-CH_{5} & (3) \\ -CH_{5}-CH_{5}-CH_{5}-CH_{5} & (3) \\ -C_{-}CO_{-}CH_{3} & (4) \\ -CH_{2}-C_{-}OX & (5) \\ -CH_{2}-C_{-}OX & (5) \\ \end{array}$$

20 wobei X ein H-Atom oder Metallkation ist.

Komponente b) der erfindungsgemässen thermoptastisch verarbeitbaren Masse Ist mindestens ein Acrylatooptymeres mit einem Molekulargewicht von mehr als 0,4 Millionen, bevorzugt mehr als 1 Million, besonders bevorzugt 1 bis 5 Millionen.

Solche hohen Molekulargewichte werden im allgemeinen nach der Methode der Emulsionspolymerisa-25 tion in wässerigem System erreicht.

Hauptcomonomeres dieser Copolymeren ist im allgemeinen Methylmethacrylat. Als Comonore, deren Gesamtantell im Copolymeren melst nicht mehr als 50 Mol. % beträgt, werden Ethythexylacrylat verwendet. Ausser der Acrylatesterfunktion, die meist statistisch angeordnet vorliegt, können die Produkte auch

Blöcke aus weiteren olefinischen Monomeren wie Styrol und Acrylnitril, aber auch Ethylen und Propylen enthalten. Diese können bis 40 Gew.-% des Polymerisats ausmachen und bilden meist das eine der Kettenenden.

Als Komponente b) der erfindungspomässen thermoplastisch verarbeitbaren Masse können auch Mischungen von verschiedenen Acrylatopolymertypen verwendet werden, wie z.B. ein rein statistisches Acrylatopolymer und ein Acrylatibokocopolymer.

Die Wirkungsweise erfindungsgemäss eingesetzter Acrylatcopolymeren mit extrem hohen Molekulargewichten kann man sich in etwa wie folgt vorstellen:

Die Polarität der einzelnen Comonomeren in Copolymeren, die relative Kettensteitigkeit und das hohe Molekulargewicht sowie die ausgezeichnete Hitzestabilität der Copolymeren bewirken beim Compoudiervorgang die starke Scherwirkung, die für den Aufschluss bzw. für die Destrukturierung der nativen Stärkebören ern entwendig ist. Gleichzeitig erfolgt eine homogene Verleilung der Scherwärme über die gesamte Masse der Schmeize. Der Erktrusionsverlauf wird hierdurch homogener und gleichmässiger, was bei kontinulerlicher Arbeitsweise, z.B. unter Verwendung eines Doppelwellenextruders, zu einer guten Qualität des Stärkestranges mit heller Eigenfahze führt.

Dass die erfindungsgemässe Kombination der Komponenten Stärke, hochmolkulares Acrylatoopolymer, stärkespezifische Weichmacher und Verarbeitungshilfsmittel zu einer neuartigen thermoplastischen Masse führt, zeigen insbesondere auch die Beispiele und Vergleichsbeispiele, in denen sich auch die Beispiele und Vergleichsbeispiele, in denen sich Verarbeitbarkeit, Qualität und mechanische Eigenschaften der Prüftelie wesentlich von sogenannten Reinstärkemassen, d.h. Stärkemassen ohne weitere wesentliche Zusätze, unterscheiden.

Die für erleichtertes Plastifizieren und Verarbeiten von thermoplastischen Massen auf Stärke- oder Amylosebasis notwendigen Additive sind vieltach beschrieben, so z.B. in DE-OS 1 479 085, DE-OS 2 552 128, GE-PS 985 349, US-PS 3 117 014. Gemäss diesem Stand der Technik werden für erfindungsgemässe Massen als Weichmacher insbesondere Polyhydroxyverbindungen und als Gleitmittel insbesondere Ester, Amide und Sakz von Fettsäuren eingesetzt.

Als übliche Zusätze für Thermoplastmassen, die auch für erfindungsgemässen Massen je nach gewähltem Einsatzgebiet Verwendung finden, kommen als Komponente e) Füllstoffe wie Mineralien, z.B. Talk, Kaolin, Gesteinsmehl und CaCO₃, besonders Schichtsliktate, sowie Holzschliff in Frage, ferner Verstärkungsmittel wie Glasfasern, Mineralfasern, organische Fasorn, beispielsweise Cellulosefasern, Polya-

midfasern und Polyesterfasern.

Geeignete Schlagzähmittel sind Kern-Mantel-Polymere mit einer polaren Überläche und gegebenerntalls reaktiven Gruppen, olleinische Copolymere mit einem Glasumwandlungspunkt unter Of, welche polare Comonomere sowie gegebenenfalls reaktive Gruppen der Arten Säureanhydrid, Epoxid, Isocyanat antibalten.

Ebenfalls als Schlagzähmittel können Polymere mit einem Schmelz- oder Erweichungspunkt unter 170°C und einem Molekulargewicht zwischen 7'000 und 400'000 verwendet werden.

Als Antiflamm-Mittel sind die die Umwelt im Schadensfall wenig belastende Stoffe wie Metallhydroxide, z.B. des Aluminums und Magnesiums, sowie Stickstoffverbindungen, wie Melamin oder Melamincyanurat 10 geeignet.

Als Stabilisatoren werden die handelsüblichen Typen bevorzugt.

Je nach vorgesehener Anwendung können die genannten Zusätze auch kombiniert werden.

Im Verfahren zur Herstellung erfindungsgemässer thermoplastisch verarbeitbaren Massen werden

- die Stärke a), die im allgemeinen in ihrer ursprünglichen Komform vorliegt und einen Wassergehalt von 5-20% besitzt
 - das hochmolekulare Acrylat-Copolymere b)
 - gegebenenfalls zusätzliches Wasser c)
- die weiteren Additive d)
- und gegebenenfalls die weiteren Zusätze e)
- 20 bei Temperaturen von 100-200 °C solange der Einwirkung von Scherkräften unterworfen, bis eine homogene Masse vorliegt, in der die Stärkekörner vollkommen aufgeschlossen bzw. destrukturiert sind. Dabei verläuft die Herstellung der erfindungsgemässen Massen im Vergleich zu Massen aus Stärke ohne erfindungsgemässen Anteil an extrem hochmolekularen Acrylatoopolymeren deutlich günstiger und unter konstanteren Produktionsbedingungen.
- Insbesondere wird ein Verfahren vorgeschlagen, in dem die Komponenten vorgemischt oder getrennt in eine beheizte Knet- und/oder Extrusionsvorrichtung dosiert, bei Temperaturen zwischen 100 und 200°C, bevorzugt zwischen 140 und 180°C aufgeschmotzen, gleichzeitig vermischt und unter dem entstehenden Druck einer intensiven Scherung unterworfen werden, dass die Plastifizierung bewirft. Wahlweise kann die Masse dann druckentlastet werden, gegebenenfalls unter Anlegen eines Vakuums wobei nachfolgend und eine Progressierte und aufgeschlossenen Masse ausgetragen, geformt, gekühlt und wahlweise zerfeleinert.

Entsprechend dem heutigen Stand der Technik wird das Verfahren bevorzugt kontinuierlich, z.B. in einem Doppelwellenextruder, z.B. einer ZSK der Firma Werner und Pfleiderer, Stuttgart, oder z.B. in einem Cokneter der Firma Buss, Pratteln, durchgeführt.

Dabei können die festen Ausgansstoffe in vorgemischter Form dem Einzugstrichter des Extruders zugeführt oder in konstantem Gewichtsverhältnis kontinuierlich zudosiert werden.

Viele polare flüssige Weichmacher, wie z.B. Elthylenglykol oder Glycerol, können dem Stärkepulver aus nativen oder derivatisierten Stärken bereits vor der Extrusion, z.B. in einem Schnellmischer, zugeführt werden, wobei im allgemeinen eine genügende flüssetlänigkeit erhalten bleibt.

Alternativ können flüssige Welchmacher aber auch nach dem Einlaufrichter, z.B. am Uebergang der Feststofförderzone zur Plastifizierzone, im gewünschten Gewichtsanteil kontinuierlich in die sich bildende Schmeize dosiert werden.

Ausgewählte Additive können auch im flüssigen Weichmacher gelöst oder suspendiert sein.

Da sich durch die Anwesenheit von Wasser und Infolge der geschlössenen Ausführung der beschriebenen kontinulerlich arbeitenden Mischer, ein beträchtlicher Druck aufbauen kann, wird je nach Verwendungszweck unterschiedlich weiter verfahren. Wenn ungeschäumte Produkte erwünscht sind, wird die arfindungsgemässe Masse vor dem Austrag aus dem Extruder über eine Definung im Extrudergehäuse druckentlastet,
gegebenenfalls durch Anlegen eines Vakumus. Nach einer sich anschliessend kurzen Förderzone mit
ernettem Druckaufbau wird erfindungsgemässe Masse, z.B. über Runddüsenöffnungen, bevorzugt in
57 Strangform, ausspetragen, geskültt und granuliert.

Für Stärkemassen in geschäumter Form bleibt der Extruder geschlossen und durch geeignete Verfahrensparameter wie Drehzahl des Extrudors, Querschnittfläche der Düsenöffnung und Wassergehalt, wird ein möglichst hoher Druck vor der Ausbrittsöffnung erzeugt. Der Druckabbau erfolgt dann in der Düse. Dabei entsieht eine geschäumte Masse, die z.B. als Polsterung für Verpackungen dienen kann.

Die für Thermoplastmassen üblichen Zusätze e) können alternativ in erfindungsgemässe Masse in einem erneuten Extrusionsvorgang eingearbeitet werden, wobei gegebenenfalls zusätzliche Plastifizier- und Verarbeitungshilfen zuzusetzen sind.

Werden diese Zusätze jedoch in geringem Gewichtsanteil benötigt, so können sie vorteilhafterweise

bereits der Ausgangsmischung des ersten Extrusionsschrittes zugefügt werden.

Durch das erfindungsgemässe Verfahren ist eine Masse zur Herstellung von Formkörpern, insbesondere von Fasern, Folien, Spritzgussteilen und Schaumformkörpern erhältlich. Solche Formkörper, herstellbar aus der orfindungsgemässen, thermoplastisch verarbeitibaren Masse aus Stärke und extrem hochmolekules ren Acrylatoopolymeren, zeichnen sich durch eine trockene, nicht klebende Oberfläche aus, zeigen kaum Verfärbungen sowie im Vergleich mit dem bekannten Stand der Technik mechanisch wesentlich bessere und konstantere Eigenschaftswerte.

Die Erfindung wird anhand der folgenden Beispielen und Vergleichsbeispielen näher erläutert, wobei die Vergleichsbeispiele mit VV gekennzeichnet sind.

Durchführung der Beispiele und Vergleichsbeispiele

Die Prozentangaben sind Gew.-%. Bei Prozentangaben für Bestandteile beziehen sich diese stets auf die Gesamtmasse, sofern nichts anderes angegeben ist.

Die verwendeten Stärken, sind z.T. kommerziell erhältlich, z.T. auch Spezialprodukte. Sie wurden jedoch ohne Vortrocknung mit ihrem natürlichen Wassergehalt von ca. 7% eingesetzt.

Versuche haben ergeben, dass ein möglichst hohes Scherprofil nötig ist, um eine erfindungsgemässe homogene Masse zu erhalten und dass dazu der Einsatz eines Einwellenextruders nicht genütz. Worchttungen mit der notwendigen Scherwirkung sind z.B. gleichlaufende Zweiwellenextruder mit entsprechend ausgewählten Knetblöcken. Geeignet sind daher z.B. die sog. ZSK-Typen von Werner + Pfleiderer, Stuttaar oder der Co-Knetter der Firms Buss. Prattein.

Für die meisten Versuche wurde ein Doppelwellenkneter der Firma Werner + Pfleiderer eingesetzt, bevorzugt vom Typ ZSK-30 mit einem Schneckenpaar, wie es für die Polyamidkompoundierung üblich ist.

bevorzugt vom 1yp ZSK-30 mit einem Schneckenpaar, wie es für die Polyamidkompoundierung üblich ist.
 Für die Durchführung der Beispiele wurde der verwendete Doppelwellenextruder nach Bedarf mit
 folgenden Zusatzaggregaten bestückt:

- 2 Dosierbandwaagen für Feststoffe (Stärkepulver, Acrylatcopolymer, feste Weichmacher, Füllstoffe, etc.) in den Einzugstrichter
- 1 Flüssigkeitsdosiervorrichtung (flüssige Additive, wie Weichmacher oder auch zusätzliches Wasser)
 am Ende der Einzugszone
- 1 Entgasungsstutzen, Überdeckend die Förderzone nach der eigentlichen Schmelzaufbereitung und
 - vor der letzten Kompressionszone, die zur Austrittsöffnung führt
 1 Düse mit einer Bohrung von bevorzugt 3 mm Durchmesser zum Abzug des Schmelzestranges

Sowohl die Herstellung der erfindungsgemässen Massen als auch der Massen der Vergleichsbeispiele erfolgte kontinulierlich. Hierbei wurden die Ausgangsmaterialien dem Doppelwellenkneter kontinulerlich 32 zugeführt und die resultierende Masses als Shrang abgezogen, dieser durch Luttanblasung gekülht und granuliert. Je nach Wassergehalt und Temperatur der Mischung wurde im Verfahren Vakuum vor der Düse angelegt und so variert, dass ein weitgehend blasenfriere Strang resultierte.

Die Granulate wurden anschliessend in einem verschlossenen Gefäss zwischengelagert.

Zur Spritzgussverarbeitung wurde eine Spritzgussmaschine des Typs Arburg Allrounder -320-210-750-49 verwendet.

Für die Kompoundler- und späteren Verarbeitungsversuche wurden Mischungen aus nativer und/oder chernisch modifizierder Stärke mit Polyhydroxyverbindungen, wie z.B. Ethylenglykol, Polyethylenglykol, Glycerol und Sorbitol sowe gegebenenfalls Harnstoff und geringe Mengen Entformungsmittel, wie z.B. Metallstearat, Stearylstearat, etc. auf der ZSK-30 bei Massetemperaturen von 100 - 160°C, insbesondere de ca. 140°C und einer Drehzahl von 100 Ufmin zu einer homogenen Masse verarbeitet, diese als Strang abbezoene, necklight und ranuliert.

Der Durchsatz lag üblicherweise zwischen 6 und 10 kg/Stunde, bevorzugt bei 8 kg/Stunde. Es wurden Mischungen mit und ohne Zusatz von Acrylatcopolymer kompoundiert.

Zum Teil wurden auch Mischungen hergestellt, bei denen das Acrylatcopolymer erst bei einem zweiten Extrusionsdurchgang zugefüg wurde, wobei in diesem Extrusionsdurchgang z.T. weitere Mischungskomponenten wie tiefschmelzende, polere Thermoplaste zugeneben wurden.

Ergebnisse der durchgeführten Versuche sind: In allen Versuchen mit hochmolekularem Acrylatcopolymer-Anteil (b) verlief die Herstellung der erfindungsgemässen Massen aus der Ausgangsstärke und den Zusatzstoffen wesentlich günstiger, als in Vergleichsversuchen ohne die Komponente (b):

- Die Betriebsdaten des Extruders blieben viel konstanter. So wies das Drehmoment kaum noch Schwankungen auf während bei vergleichbarer Rezeptur ohne Zusatz von (b) jeweils so starke Schwankungen auftraten, dass in Einzelfällen die Drehmomentbegrenzung überschritten wurde
- Die Extrusionsstränge aus erfindungsgemässer Masse wiesen eine glatte Oberfläche auf und es trat

kaum Verfärbung ein

Dagegen wiesen Extrusionsstränge ohne Zusatz von (b) oft eine rauhe, z.T. auch blasige Obertläche mit Verfärbung nach gelibbräumlichigrau auf. Somit können Verfärbungen in unerwarleter Weise durch erfindungsgemässen Zusatz von Acrylatcopolymer wirksam reduziert werden, wobei die Wirkung konzentrationss abhängig ist. Unter üblichen Herstellbedingungen ist bei Mengen an (b) von über 4 Gew.-% meist keine

Verfärbung mehr sichtbar. Auch in der Weiterverarbeitung besitzen die erfindungsgemässen Massen aus Stärke, Acrylatcopolymer sowie Additiven wesentliche Vorteile im Vergleich zu Stärkemassen, die ohne Komponente (b) hergestellt

Insbesondere zeigt sich, dass

worden sind

- das Wiederaufschmelzen leichter und unter konstanteren Bedingungen möglich ist,
- bei der Formgebung über Spritzguss oder Extrusion die Entformung der Massen einfacher ist,
- das Kleben in der Form oder auf Abzugswalzen, z.B. bei der Herstellung von Flachfolien, nicht mehr auftritt bzw. deutlich reduziert ist,
- die Formmassen eine deutlich verbesserte Oberfläche aufweisen, weil die Stärke sehr homogen aufgeschlossen ist.
 - Verfärbungserscheinungen kaum noch auftreten,
 - die Formstabilit\u00e4t deutlich verbessert und die Schwundwerte an Spritzgussteilen deutlich reduziert sind

20 Auch Aussehen und Verhalten der Formk\u00f6rper ist bei Verwendung von Komponente (b) deutlich besser. So weisen Spritzgusstelle oder Follen einen deutlich trockneren Griff auf, wahrend Follen ohne Komponente (b) bei hoher Luftfeuchtigkeit feicht verkleben.

Bei mechanischen Messungen weisen Prüfkörper aus Massen mit Komponente (b) bessere und konstantere Werte auf als solche ohne Komponente (b).

is Somit ist also die erfindungsgemässe thermoplastisch verarbeitbare Masse unter konstanteren Bedingungen leichter herstellbar und besser verarbeitbar und weist auch ein verbessertes Leistungsprofil auf als Massen, welche kein hochmolekulares Acrylatcopolymer enthalten.

Die Auswahl des Acrylatcopolymers sowie dessen optimaler Mengenanteil lassen sich durch einfache Testversuche optimal auf den verwendeten Stärketyp und den vorgesehenen Additiven bzw. Additykonzentrationen und Zusätze abstimmen.

Hierbei hat sich gezeigt, dass bei Verwendung von statistisch aufgebauten, hochmolekularen Acrylatopolymeren ein äusserst wirksamer Aufschluss der Stärkekörner unter Scherwirkung erzielt wird und man daher sehr homogene Massen erhält, «ährend bei Verwendung oder Mitverwendung von Copolymeren, die einen Block aus Homopolymer (z.B. aus Polystyrol) besitzen, zusätzlich noch die Entformung während dem 9erzehelten verbessert und die Masse besonders gut vor Vorfährung geschlutzt wird.

Es wurde daher in einigen Beispielen eine Kombination aus rein statistischen Acrylatcopolymeren und Acrylatcopolymeren mit einem Homopolymerblock eingesetzt.

Aus der Vielzahl der durchgeführten Versuche sind nun einige im Detail beschrieben.

Dabei bedeuten:

- Stärke 1 Maisstärke mit einem Amylosegehalt von 60 Gew.-%
- Stärke 2 Propoxylierte Maisstärke, mit einem Amylosegehalt von 60 Gew.-%, und einem Derivatisierungsgrad von 0,05
- Stärke 3 Maisstärke, mit einem Amylosegehalt von 70 Gew.-%
- Stärke 4 Propoxylierte Maisstärke, mit einem Amylosegehalt von 70 Gew.-%
- Stärke 5 Carboxymethylierte Kartoffelstärke
 - WM 1 Ethylenglykol
 - WM 2 Glycerol
 - WM 3 Sorbitol
- WM 4 Triethylenglyke

50

- ACP-1 Statistisches Acrylatcopolymer mit einem Molekulargewicht von mehr als 2 Millionen, aus 80 Gew.-% Methylmethacrylat, 13 Gew.-% Ethylacrylat und 7 Gew.-% Butylmethacrylat
- ACP-2 Acylatopolymer mit einem Melkaulargewicht von ca. 1 Million bestehend aus 35 Gew.-% eines Polystyrolendiblocks sowie statistisch verteilten 40 Gew.-% Methylmethacrylat- und 25 Gew.-% Bulvlacrylat-Antellon.
- 5 ACP-3 Statistisches Acrylatcopolymer mit einem Molekulargewicht von mehr als 1 Million aus 90
 Gew.-% Methylmethacrylat und 10 Gew.-% Butylacrylat

Die Herstellung auf der ZSK-30 erfolgte gemäss der vorgenannten allgemeinen Verfahrensbeschreibung. Die Beurteilung erfolgte durch Zeichengebung, wobei (++) und (+) jeweils eine sehr gute bzw. gute, (o)

eine mittlere sowie (-) und (-) eine schlechte bzw. sehr schlechte Beurteilung bedeuten. Es wurden keine Zahlenwerte zu den mechanischen Eigenschaften angeführt, da diese sehr stark von der jeweiligen Luftleuchtigkeit abhängig sind. Wurden Werte jeweilis gleichzeitig bestimmt und dabei klare Unterschiede in den Messwerten und ihrer Streuung festgestellt, so ist dies durch die erwähnte Zeichenbenotung vermerkt.

In den Beispielen 1 bis 3 wurde jeweils Stärke 2 ungetrocknot mit ihrem natürlichen Wassergehalt unter Zusatz der Polyhydroxyverbindungen WM 2 und WM 3 sowie teilweise Magnesiumstearat auf der ZSK zu Granulat verarbeitet. Dabei blieben der Drehmoment und der Materialdruck ausserordentlich konstant, und es resutlierte ein gut granulierbarer Strang mit glatter Oberfläche. Bei der Verarbeitung resulferben Spritzgusstelle von heller Eigenfarbe und fast glatter Oberfläche, die nur wenig Schwund aufwissen.

Im Gegensatz dazu verlief die Herstellung der Vergleichsmaterialien VV 4 und VV 5 sehr viel schwieriger. Insbesondere schwankte das Drehmoment und damit auch der Materialdruck an der ZSK stark und es traten Strangbrüche auf.

Aus diesen Vergleichsmassen hergestellte Prüfstäbe zeigen deutlich Verzug und Schwund, ihre Oberfläche ist rauher und zeigt deutliche Verfärbung.

Anhand dieser Beispiele und Vergielichsbeispiele sind die Vorteile für die erfindungsgemässe Verwendung des hochmolekuleren Acrylatopolymeren bei der Horstellung der erfindungsgemässen Masse ersichtlich. Ferner wird gezeigt, dass bei der Verarbeitung durch Spritzguss Formkörper von deutlich höherem Gebrauchswert entstehen.

Für weitere Vergleichsversuche zwischen erfindungsgemässen Massen und Stärkemassen, die kein 20 hochmolekulares Acrylatocolymeres enthalten, wurde als Vergleichsbeispiel VV 6 gemäss den Bedingungen von Vergleichsbeispiel VV 4 eine grössere Granulatmenge hergestellt. Dabei wurde folgende Basisrezentur newählt:

Stärke 2 mit 15% WM 2 und 13% WM 3 sowie 2% Harnstoff. Unter Extrusionsbedingungen wie in den Beispielen 1 bis 3 wurden in diese Masse je 9 Gew.-% unterschiedlich hochmolekulares Acrylatcopolymer ze sowie 15% Magnesiumsteart eingearbeiten.

Als hochmolekulares Acrylatcopolymer wurden dann ACP-1, ACP-2 und ACP-3 sowie die käuflichen Typen PA-20 und PA-100 der Firma Kaneka, Belgien verwendet (Beispiele 13 bis 17). Als Beispiele 11 und 12 wurden Varianten mit je 4,5 Gew.-% ACP-1 und ACP-2 berogestellt.

Daraus und aus Vergleichsbeispiel VV 6 wurden DIN-Zugstäbe bei Massetemperaturen von 138°C und 30 Formtemperaturen von 20°C gespritzt.

Aus allen erfindungsgemässen Massen resultierten Zugstäbe von heller Eigenfarbe und deutlich reduziertem Schwund.

Zur Prüfung der Abhängigkeit von Herstellbarkeit und Eigenschaften vom zugefügten Mengenanteil an her Acrylatcopolymeren wurden 9, 4, 2 und 1 Gew.-% ACP-2 in das Material aus Vergleichssbeispiel 6 unter den Bedingungen von Beispiel 1 bis 3 eingearbeitet und aus dem resultierenden Granulat DIN-Zugstäbe gespritzt (Beispiele 18 bis 21).

Dabei zeigte sich, dass eine klare Konzentrationsabhängigkeit sowohl in der Konstanz des Drehmoments am ZSK als auch der Qualität der Prüfkörper, z.B. bezüglich Verfärbung, Obertlächengiätte und Schwund von zugesetztem Mengenanteil an Acrylatopolymeren besteht.

Ueberraschend zeigte sich auch, dass Formteile basierend auf einer Masse mit nur 1 Gew.-% ACP-2 deutliche Qualitätsvorteile gegenüber Massen ohne ACP-2 besitzen. So sind sie von hellerer Eigenfarbe und besitzen eine bessere Oberflächenqualität.

In den Beispielen 7 und 10 und den Vergleichsbeispielen VV 8 und VV 9 gemäss Tabelle 2 sind als übliche Stärkezusätze VMN 2 mit Hamstoff und Magnesiumstearat kombiniert. In Beispiel 7 und 10 wurden 4s Acrylateopolymerkomponente ie 2% ACP-2 verwendet.

In der Spritzgussverarbeitung zu DIN-Zugstäben gemäss den Bedingungen von Beispiel 1 bis 3 resultieren aus den Massen gemäss Beispiel 7 und 10 formstabilere Prüfkörper von besserer Oberflächenglätte als aus den Vergleichsbeispielen VV 8 und VV 9.

Dies bestätigt, dass schon geringe Mengenanteile an extrem hochmolekularen Acrylatcopolymeren zur 50 Herstellung der erfindungsgemässen Massen mit besseren Eigenschaften ausreichen.

Für steife Formmassen wurde Granulat aus Vergleichsbeispiel VV 6, also ohne Komponente (b), sowie Granulat mit einem Anteil von 4 Gew.-% ACP-1 (Beispiel 22) mit einem Masterbatch aus 60% Glasfasern in Oplycaprolaction abgemischt und direkt zu DIN-Zugstäben verspritzt. Eine Beurteilung der Formkörper zeigt, dass bei Verwendung der erfindungsgemässen Massen eine deutlich bessere Oberflächenqualität resultiert.

In weiteren Versuchen wurden Massen aus Stärke 2, 10 Gew.-% Stärke 5 sowie 18% WM 4, 0,5% Harnstoff und 0,2% Magnesiumstearat hergestellt, wobei ACP-2 und ACP-4 in Gewichtsteilen von 1 und 2 Gew.-% zugesetzt wurden (Beispiele 23 und 24).

Alle Produkte liessen sich bei sehr konstanten Herstellbedingungen auf der ZSK-30 herstellen und zu

sehr formstabilen Prüfkörpern versoritzen.

30

35

In weiteren Versuchen wurde geprüft, ob ausgehend von nicht aufgeschlossener Stärke, mit Anteilen eines Polyamids aus Hexamethylendiamin und dimerisierter Fettsäure mit 36 C-Atomen als weiterem Zusatz, sowie stärkeüblichen Additiven und Acrylatocophurer nach dem beschriebenen Verfahren direkt serfindungsgemässe Massen hergestellt werden können. Dazu wurde der Mischung aus Stärke 2 mit je 15 Gew.-% Weichmacher 2 und 3 das Polyamid in Gewichtsanteilen von 10 bis 25 Gew.-% zugefügt. Die Versuche wurden mit und ohne Zusatz von Acrylatopoorhwer ACP-1 durchneilihrt.

Während sich die Extrusion in der ZSK-30 schwierig gestaltete, wenn keine Acrylatcopolymer verwendet wurde, gelang sie deutlich besser, wenn 5% ACP-1 zugesetzt wurde.

Auch die spätere Verarbeitung im Spritzguss verlief einfacher und führte zu Formteilen von höherem Gebrauchswert, wenn ACP-1 mitanwesend war.

Weitere Versuche und Vergleichsversuche dienten der Herstellung von Flachhölen. Analog dem erfindungsgemässen Verfahren wurde ein Granutat aus 70% Stärke 2 und je 15% WM 2 und WM 3 hergestellt und für die folgenden Vergleichsversuche verwendel: auf einem Göttlert Extrusiometer mit einem Schnek1s kendurchmesser von 20 mm wurde das Granutat aufgeschmolzen und über eine Bertischlitztüße bei einer Massetemperatur von 165 °C als ca. 5 um dicker Film über einem Glättkalander mit variierbarer Walzentemperatur abgezogen. Hierbei wurde bei Temperaturen über 70 °C starkes Neben auf den Walzen festgestellt. Der anschliessend aufgewickelte Film verklebte beim langsamen Abkühlen mit sich selber, sodass er keinen Gebrauchsvert besass.

Für erfindungsgemässe Versuche wurden 5 Gew-% eines Gemisches aus 3 Teilen ACP-1 und 2 Teilen ACP-2 in die zuvor für die Vergleichsversuche verwendete Masse eingearbeitet und diese neue, nun erfindungsgemässe Masse unter denselben Bedingungen wie vorher zu einem Film verarbeitet. Die Temperatur der Abzugswatzen wurde dabei stufenweise erhöht. Erst ab 120°C klebte die Masse auf den Watzen. Der Film wurde daher bei 110°C Watzentemperatur abgezogen, und so eine wirksame Glättung ze der Oberfläche erreicht. Nach dem Aufwickeln trat kein Verkleben mehr auf. Der Film kann abgezogen und für Verarakvunsszwecke wewendet werden.

Aus demselben Material wurden anschliessend Flachfolien mit einer Dicke von ca. 300 µm hergestellt, die nach Wiederaufheizen tiefziehfähig waren.

Tabelle 1

	Versuch	1	2	3	VV4	VV5	vv6
5	REZEPTUR						
	Stärke 2	68	67	66	72	70	70
10	ACP-1	2	2				
	ACP-2	3	3	3			
	Diakon APA 3 *			3			
	Harnstoff					2	2
15	WM 2	14	14	14	15	15	15
	WM 3	13	13	13	13	12	13
	MgStearat		1	1		1	
20	HERSTELLBEDIN- GUNG aus ZSK-30						
25	Schmelztempe- ratur [°C]	137	143	142	140-150	140-150	
	Drehmoment [% v. Max] (rel. Skala)	82	83	84	80-100	80-100	
	Vakuum [atm]	- 0,4	- 0,4	- 0,4	- 0,4	- 0,4	
30	Materialdruck [bar]	41	40	42	20-30	20-30	
	Strang/Granulat- beurteilung	+	+	+	-	0	
35	SPRITZGUSS						
	T (Masse) [°C]	138	138	138	138	138	
	T (Form) [°C]	20	20	20	20	20	
40	Entformbarkeit**	0	_ 0	0	0	_ 0	
	Oberfläche **		++	++	-	0	
	Schwund **	0	+	+	-	0	
	Mechanische Werte **	+	+	+	0	0	
45	Eigenfarbe **	0	+	+		0	

^{*} Handelsprodukt der Firma ICI, England ** O mittel - schlecht + gut ++ sehr gut

Tabelle 2

	Versuch	7	vv 8	VV 9	10	
5						
	REZEPTUR					
	Stärke 2	77,5	79,3	78,8	76,8	
	WM 2	20,0	20,0	20,0	20,0	
10	ACP 2	2,0			2,0	
	Harnstoff	0,5	0,5	1,0	1,0	
7.5	MgStearat	0,2	0,2	0,2	0,2	
15	HERSTELLBEDINGUNG aus ZSK-30					
20	Schmelztemperatur [°C]	138	139	139	138	
	Drehmoment [% v. Max] (willk. Skala)	80	90	80	75	
1	Vakuum	ja	ja	ja	ja	
25	Materialdruck [bar]	75	75	75	75	
30	SPRITZGUSS					
	Entformbarkeit *	0	0	0	0	
	Oberfläche *	+	-		+	
	Schwund *	0	0	0	0	

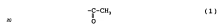
- * O mittel
 - + gut
 - schlecht

Patentansprüche

35

- 1. Thermoplastisch verarbeitbare Masse bestehend aus:
 - a) Stärke, die ganz oder teilweise derivatisiert sein kann,
- b) 1-15 Gew.-%, bezogen auf a) und b), mindestens einem Acrylatcopolymeren mit einem Molekulargewicht von mindestens 0,4 Millionen,
 - c) 2-15 Gew.-%, bezogen auf a) bis d), Gesamtwassergehalt,
 - d) mindestens 5 Gew.-%, bezogen auf a) bis d), übliche Additive für Stärkemassen wie Weichmacher und Gleitmittel, wobei die Summe von a) bis d) 100 Gew.-% beträgt
- und gegebenenfalls zusätzlich
 - e) Übliche Zusätze für Thermoplastmassen wie Füllstoffe, Verstärkungsmittel, Stabilisatoren, Schlagzähmittel und Antiflamm-Mittel in wirksamen Mengen.
- Thermoplastisch verarbeitbare Masse aus Stärke und Acrylatcopolymeren, dadurch gekennzeichnet, dass sie aus
 - a) 40-85 Gew.-Teilen Stärke,
 - b) 1-15 Gew.-Teilen mindestens eines Acylatcopolymeren mit einem Molekulargewicht von 0,4 5,0 Millionen

- c) 2-15 Gew.-Teilen Gesamtwassergehalt,
- d) 5-40 Gew.-Teilen weiterer nach dem Stand der Technik üblicher Additive für Stärke, wie Weichmacher, Gleifmittel, Harnstoff und/oder Harnstoffderivate, Proteine und deren Alkalisalze besteht
- 5 wobei sich die Bestandteile a) bis d) auf 100 Gew.-Teile ergänzen und
 - e) zusätzlich weitere für Thermoplastmassen übliche Zusätze vorhanden sein können.
 - wobei die Stärke mindestens eine native oder chemisch modifizierte Stärke oder deren Gemisch ist.
- Masse gemäss Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Stärke einen Amylosegehalt von mehr als 50 Gew.-%, bevorzugt mehr als 65 Gew.-% besitzt.
 - Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil von Komponente c) 6 bis 15 Gew.-Teile beträgt.
- 15 5. Masse gemäss den Ansprüchen 1 bis 4 dadurch gekennzeichnet, dass die chemisch modifizierte Stärke Substituenten ausgewählt aus der Gruppe:



-CH₂-CH₂-OH (2)

25 -CH2-CH(OH)-CH3 (3

35

45

30

enthält, worin X ein H-Atom oder ein Metallkation ist.

- Masse gemäss Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die modifizierte Stärke einen Substitutionsgrad von 0,03 bis 0,3, bevorzugt von 0,04 bis 0,25 besitzt.
- Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Acrylatcopolymeren solche aus Estern der Acryl- und/oder Methacrylsäure sind, wobei Ester aus Alkoholen mit 1 mit 10 C-Atomen bevorzudt sind.
- Masse gemäss Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, 2-Ethylhexyl-Ester der Acryl- und/oder Methacrylsäure oder deren Gemische verwendet werden, wobei Gemische mit einem Methyl-Ester-Anteil von mehr als 50 Mol-% berozzust sind.
- Masse gemäss Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Acrylatcopolymere bis zu 40 Gew.-% aus weiteren ungesättigten Monomeren, wie z.B. Styrol, alkyliertes Styrol oder Acrylnitril aufgebaut ist.
- 10. Masse gemäss den Ansprüchen 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, dass das Acrylatoopolymere 5 Blöcke aus weiteren ungesättigten Monomeren, wie z.B. Styrol, alkyliertes Styrol, Acrylnitril oder Alken besitzt, wobei diese Blöcke bevorzugt das Kettenende der Acrylatoopolymeren bilden.
 - 11. Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass die Acrylatcopo-

lymeren Molmassen von mehr als 1 Million, bevorzugt 1 bis 5 Millionen aufweisen.

- Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass der Acrylatcopolymeranteil (Komponente bl) 2 bis 10 Gew.-Teile, bevorzugt 2 bis 6 Gew.-Teile, beträgt.
- 13. Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass die weiteren Additive (Komponente d)) ausgewählt sind aus der Gruppe Weichmacher, insbesondere der Polyhydroxyverbindungen, Gleitmittel, insbesondere Ester, Amide und Salze von Fettsäuren, Harnstoff und/oder Harnstoff-Derivate und Proteine und deren Alkalisatze.
- 14. Masse gemäss einem der voranstehenden Ansprüchen, dadurch gekennzeichnet, dass die für Thermoplaste üblichen Zusätze (Komponente el) ausgewählt sind aus der Gruppe Füllstoffe, Verstärkungsmittel. Stabilisatoren. Antiflammrittel und Schlanzähmittel.
- 15 15. Verfahren zur Herstellung von thermoplastisch verarbeitbaren Massen aus Stäfre und hochmolekularen Arrylatopolymeren gemäss den Ansprüchen 1 bis 14, dadurch gekenzeichnet, dass man die Komponenten bei einer Temperatur zwischen 100 und 200 °C solange der Einwirkung von Scherkräften unterwirkt, bis eine homogene Masse vorlietigt, die man anschliessend zerkleinert.
- 16. Verfahren zur Herstellung einer thermoplastisch verarbeitbaren Masse aus Stärke und hochmolekularen Acrylatcopolymeren gemäss den Ansprüchen 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass
 - a) die Komponenten vorgemischt oder getrennt in eine beheizbare Knet- und/oder Extrusionvorrichtung dosiert werden.
 - b) die Komponenten bei Temperaturen zwischen 100 und 200°C, bevorzugt zwischen 140 und 180°C aufgeschmolzen und gleichzeitig gemischt und geschert werden, wobei ein beträchtlicher Druck aufgebaut werden kann.
 - c) die aufgeschmolzene und plastifizierte Masse wahlweise durch Anlegen eines Vakuums ganz oder teilweise druckentlastet wird.
 - d) nachfolgend wahlweise in den Förderelementen der Vorrichtung ein Druckaufbau erfolgt und
- e) die homogenisierte, aufgeschlossene Masse ausgetragen und geformt oder zerkleinert wird.
 tragen und geformt oder zerkleinert wird.
- Verfahren zur Herstellung einer thermoplastisch verarbeitbaren Masse gemäss den Ansprüchen 15
 oder 16, dadurch gekonnzeichet, dass das Verfahren in einer kontinuerlich arbeitenden Vorrichtung
 durchgeführt wird, wobei die Masse während der Einwirkung der Schenkräfte unter Druck gehalten und
 anschliessend kontinuerlich durch eine oder mehrere Düsenöffnungen schaumförmig ausgetragen und
 gegebenerfalls noch zerkleinert wird.
 - 18. Verfahren zur Herstellung einer thermoplastisch verarbeitbaren Masse gemäss den Ansprüchen 15 bis 17. dadurch gekennzeichnet, dass ein Doppehwellenextruder verwendet und die flüssigen und festen Komponenten der Masse getrennt wie folgt eindosiert werden:

- über den Einlaufrichter des Extruders, der die Einzugs- und F\u00f6rderzone beschickt, werden das Rohst\u00e4rkepulver und das Acrylatopolymere sowie gegebenenfalls der feste Weichmachers zudosiert, wobei die genannten Komponenten in vorgemischter Form oder als kontinuierliche Massestr\u00f6me ei getrennt zudosiert werden k\u00f6men
- in die Einzugs- und Förderzone flüssige Bestandfeile wie Polyhydroxyverbindungen und gegebenenfalls darin gelöste oder suspendierte Additive, sowie gegebenenfalls Wasser, und anschliessend die Masse auf 100 200 °C erwärmt und dabei solange der Einwirkung von Scherkräftlen unterworfen wird, bis eine homogene, thermoplastisch fliessende Masse entsteht, diese anschliessend druckentlastet bzw. der Einwirkung von Vakuum unterwirft, so dass flüchtige Komponenten, insbesondere ein Teil des Wassers entweichen k\u00f6nnen und die Masse nach erneutem Druckaufbau in den F\u00f6rdereinenten durch eine oder mehrere D\u00fcsen\u00f6ffnungen extrudiert und die Str\u00e4nge abk\u00fchlit und zerkleinert werden
- 19. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 15 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass einzelne Komponenten oder Anteile davon in einem oder mehreren weiteren Extrusionsdurchgängen eingearbeitet werden.
 - 20. Verwendung der thermoplastisch verarbeitbaren Massen aus Stärke und hochmolekularen Acrylatcopo-

lymeren gemäss den Ansprüchen 1 bis 14 zur Herstellung von Formkörpern.

5	21.	Verwend Fasern, schäum	Mono	filament	en, Fil	lmen	und	Folien,	n Mass insbes	sen gen ondere	näss A tiefziel	nspruch nfähigen,	20 zur Extrusi	Herstellung onsprofilen,	von ge-
10															
15															
20															
25															
30															
35															
40															
45 50															
,,,															